

Parameter (Deutsch) Name der im Eingabeformular erscheint	Parametername ClinicalTrials.gov	Anpassung
Titel der Studie	Official Title oder Brief Title	
Studienakronym	Acronym	
Allgemeinverständliche Kurzbeschreibung	Brief Summary	
Wissenschaftliche Kurzbeschreibung	Detailed Description	
Selbst vergebene Schlagwörter	Keywords provided by Additional relevant MeSH terms	
Registrierungsdatum im Partner-Register oder anderem Primärregister	First Received Date	
Wissenschaftsinitiierte Studie (IST/IIT)	/	wird halbautomatisch gefüllt Entscheidung anhand Sponsorname
Universal Trial Number (UTN)	Other Study ID Numbers	wird ggf. aus other secondary ID hierher kopiert
EudraCT-Nr.	Other Study ID Numbers	wird ggf. aus other secondary ID hierher kopiert
Primär-Register-ID	ClinicalTrials.gov Identifier: NCT Number	
BfArM-Nummer	Other Study ID Numbers	wird ggf. aus other secondary ID hierher kopiert
PEI-Nummer	Other Study ID Numbers	wird ggf. aus other secondary ID hierher kopiert
Weitere sekundäre IDs	Other Study ID Numbers	muss ggf. ins korrekte Feld kopiert werden
Untersuchte Krankheit/Gesundheitsproblem	Condition	Zusätzliche Codierung mit ICD-10
Weitere untersuchte Krankheiten/Gesundheitsproblem	Condition	Zusätzliche Codierung mit ICD-10
Intervention Arm 1	Intervention	
Intervention Arm 2	Intervention	
weitere Interventionsarme	Intervention	
Studientyp	Study Type	
Studientyp nicht-interventionell	Study Type	(es wird nur gefüllt, wenn observational study)
Studiendesign Zuteilung	Intervention Model und Allocation	wird aus zwei Parametern ausgelesen
Verblindung	Masking	
Kontrolle	Intervention Model und Arms	wird aus zwei Parametern ausgelesen
Studienzweck	Primary Purpose	
Gruppenzuteilung	Intervention Model	
Studienphase	Study Phase	
Primärer Endpunkt	Current Primary Outcome Measures	
Sekundärer Endpunkt	Current Secondary Outcome Measures	
Länder in denen Studienteilnehmer rekrutiert werden	Location Countries	
Standort	Locations	wenn Land = Germany
(geplantes/tatsächliches Datum) Einschluss des ersten Studienteilnehmers	Start Date (mm.yyyy)	Tag wird ergänzt (Monatsende)
Geplante Studienteilnehmeranzahl gesamt	Estimated Enrollment oder Enrollment	Wenn der geplante Wert nicht vorhanden ist, wird der tatsächliche übernommen
Tatsächliches Datum des Studienabschlusses (LPLV)	Completion Date (mm.yyyy)	Tag wird ergänzt (Monatsanfang)
Einschlusskriterium Geschlecht	Gender	

Parameter (Deutsch) Name der im Eingabeformular erscheint	Parametername ClinicalTrials.gov	Anpassung
Einschlusskriterium Mindestalter	Ages	Umrechnung Minuten in Tage und Stunden in Tage
Einschlusskriterium Höchstalter	Ages	Umrechnung Minuten in Tage und Stunden in Tage
Einschlusskriterien	Eligibility Criteria	wird aufgesplittet auf zwei Felder
Ausschlusskriterien	Eligibility Criteria	wird aufgesplittet auf zwei Felder
Status der Rekrutierung	Recruitment Status	
Falls Grund des Rekrutierungsstopps "anderer", bitte hier den Grund nennen.	Recruitment Status (why stopped)	
Tatsächliche Gesamtzahl Studienteilnehmer aller Zentren nach abgeschlossener Rekrutierung	Enrollment	
Primärer Sponsor (AMG/MPG)/ Studienleiter (Non-AMG/non-MPG)	Sponsor	
Kontakt für wissenschaftliche Anfragen	<overall_official> oder <overall_contact>	
Kontakt für Studienteilnehmer	<overall_contact> oder <overall_official>	
Kooperationspartner, sonstige Adresse	collaborators	
Publikationen, Studienergebnisse und weitere Studiendokumente	Publications, Additional Information	